PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/31512 G01N 33/92, C12Q 1/61 A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 24. Juni 1999 (24.06.99) (81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, PCT/EP98/08253 (21) Internationales Aktenzeichen: CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, (22) Internationales Anmeldedatum: 16. Dezember 1998 NL, PT, SE). (16.12.98)Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht. (30) Prioritätsdaten: 197 56 255.8 17. Dezember 1997 (17.12.97) Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen. (71)(72) Anmelder und Erfinder: WIELAND, Heinrich [DE/DE]; In der Wiehre 13, D-79271 St Peter (DE).

(54) Title: DETERMINATION OF TRIGLYCERIDE CONTAINED IN A LIPOPROTEIN

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NAUCK, Matthias [DE/DE];
 Kirchenmattenweg 30, D-79110 Freiburg (DE).
 (74) Anwalt: OSER, Andreas; Tiedtke-Bühling-Kinne, Bavariaring

4, D-80336 München (DE).

(54) Bezeichnung: BESTIMMUNG VON IN LIPOPROTEIN ENTHALTENEM TRIGLYCERID

(57) Abstract

(72) Erfinder; und

The invention relates to a method for determining triglyceride contained in a lipoprotein. The method comprises the measures such that the lipoprotein containing triglyceride is reacted with a non-ionic surface active agent constructed out of a block copolymer of propylene oxide and ethylene oxide, and a triglyceride determination method is carried out. The agents for the above mentioned method steps are combined as components to form a diagnostic product. The method and the diagnostic product are especially suited for in-vitro diagnosis of vascular diseases, especially for detecting coronary cardiac disease.

(57) Zusammenfassung

Beschrieben wird ein Verfahren zur Bestimmung von in Lipoprotein enthaltenem Triglycerid mit den Maßnahmen, daß Triglycerid-haltiges Lipoprotein mit einem nicht-ionischen oberflächenaktiven Mittel, welches aus einem Block-Copolymeren von Propylenoxid und Ethylenoxid aufgebaut ist, umgesetzt wird, und daß eine Triclycerid-Bestimmungsmethode durchgeführt wird. In einem Diagnostik-Produkt sind die Mittel für die vorstehend genannten Verfahrensschritte als Bestandteile zusammengefaßt. Das Verfahren und das Diagnostik-Produkt eignen sich besonders zur In-vitro-Diagnose von Gefäßerkrankungen, insbesondere bei der Erfassung der koronaren Herzkrankheit

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES.	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakci
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU .	Luxemburg	SN	Senegal ·
AU	Australien	GA	Gabun	LV.	Lettland	SZ	· Swasiland
AZ.	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
вв	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Turkci
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali .	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten vo
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
Cl	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	кz	Kasachstan	RO	Rumanien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		



BESTIMMUNG VON IN LIPOPROTEIN ENTHALTENEM TRIGLYCERID

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren bzw. ein Diagnostik-Produkt zur Bestimmung von in Lipoprotein enthaltenem Triglycerid.

Die koronare Herzkrankheit (KHK) ist nach wie vor in den westlichen Industrienationen die Haupttodesursache. Während die Bedeutung des Cholesterins als Risikofaktor für die koronare Herzkrankheit allgemein anerkannt ist, wird in diesem Zusammenhang auch die Beurteilung von Proteinassoziierten Triglyceriden, insbesondere der im Blutserum vorliegenden Lipoproteine, in Betracht gezogen.

15

20

Die Aufteilung von Lipoproteinfraktionen erfolgt in der Regel auf der Basis unterschiedlicher Dichte in Lipoproteine mit sehr niedriger Dichte ("very low density lipoproteins", im folgenden VLDL abgekürzt), Lipoproteine mit niedriger Dichte ("low density lipoproteins", LDL) und Lipoproteine mit hoher Dichte ("high density lipoproteins", HDL).

Eine weitere spezifizierte Lipoproteinklasse ist diejenige der Chylomicron (CM).

Darüberhinaus können die Lipoproteine in weitere Sub-

fraktionen eingeteilt werden. Unter diesen besitzen besonders die "intermediate density proteins" (IDL) und die "small dense LDL" eine große Bedeutung für die Entstehung der KHK. Die genannten, beiden Subfraktionen der LDL sind besonders triglyceridreich, so daß die LDL-Triglyceride bezüglich des KHK-Risikos aussagekräftiger als das etablierte LDL-Cholesterin sind.

Für die Diagnosestellung von Gefäßerkrankungen, wie der koronaren Herzkrankheit, der peripheren arteriellen

Verschlußkrankheit und mikro- bzw. makroangiopathischen Veränderungen, ist der Triglyceridgehalt in den einzelnen Lipoproteinfraktionen sowie die relativen Gehaltsmengen in

den Lipoproteinfraktionen untereinander von Bedeutung. Insbesondere für die LDL-Fraktion wird angenommen, daß ein hoher Triglyceridgehalt mit der koronaren Herzkrankheit assoziiert ist.

5

30

Herkömmliche Verfahren zur Bestimmung von in Lipoprotein enthaltenem Triglycerid beruhen im wesentlichen auf einem zweistufigen Prozeß.

Zunächst wird ein Fraktionierungsschritt durchgeführt, um die 10 jeweiligen Lipoproteinfraktionen - möglichst spezifisch aufzutrennen. Danach wird ein Schritt zur Bestimmung von Triglycerid in den dementsprechend aufgetrennten Lipoproteinfraktionen durchgeführt.

Für den Fraktionierungsschritt stehen unterschiedliche

15 Methoden zur Verfügung.

Die Präzipitationsmethode ist in erster Linie auf die Bestimmung des Triglyceridgehalts in Lipoproteinen hoher Dichte (HDL) ausgelegt. Die selektive Präzipitierung von LDL-Triglyceriden ist zwar versucht worden. Jedoch hat sich die

- reine Präzipitationsmethode als ungeeignet erwiesen, da beträchtliche Mengen an VLDL mit der LDL-Fraktion copräzipitieren, so daß eine Differenzierung des Triglyceridgehalts in den jeweiligen Lipoproteinen nur schlecht möglich ist (s. R. Siekmeier et al. in Clin. Chim. Acta 177, S. 231
- 25 (1988), R. Siekmeier et al. in Clin. Chem. 36, S. 2109-2113 (1990), und M. Nauck et al. in Klin. Lab. 40, S. 167-176 (1994)).

Daher wurden LDL-Triglyceride in der Praxis mittels sequentieller Ultrazentrifugation ihrer Dichte entsprechend in der Ultrazentrifuge, wobei sich die Dauer bis zum Erhalt der LDL-Fraktion auf 48 Stunden beläuft, oder durch ein verkürztes, kombiniertes Verfahren aus Ultrazentrifugation und Präzipitation bestimmt.

Bei der letztgenannten, relativ selektiven Auftrennung wird zunächst die VLDL-Fraktion mit der Ultrazentrifuge abgetrennt (Dauer etwa 24 h), und dann wird die verbleibende LDL-

15

20

25

Fraktion mehr oder weniger selektiv durch geeignete Agentien gefällt (Manual of Laboratory Operation, DHEW No. (NIH) 75-628 National Heart and Lung Institute; Lipid Research Clinics Program, Bethesda, MD, USA, S. 1-74 (1979)).

Daraufhin wird aus der Triglycerid-Konzentration vor und nach der LDL-Prazipitation die Menge an LDL-Triglyceriden rechnerisch ermittelt.

Eine weitere Fraktionierungsmethode bietet die elektrophoretische Auftrennung der Lipoproteine in einer geeigneten Trägermatrix, beipielsweise einem Agarose-Gel, wie in der DE 195 20 210 A1 beschrieben.

Allgemeine Nachteile dieser herkömmlichen Verfahren zur spezifischen Bestimmung von Triglyceriden in Lipoproteinfraktionen ergeben sich daraus, daß die Fraktionierungsschritte sowohl arbeits- als auch zeitintensiv sind. Auch lassen sich diese herkömmlichen Methoden schlecht bzw. uberhaupt nicht automatisieren. Ohne einen solchen Fraktionierungsschritt ist jedoch die diagnostische Aussage auf der Basis von Lipoprotein-assoziierten Triglyceriden als Risikofaktor für Gefäßkrankheiten praktisch nicht verfügbar, da erst die selektive Zuweisug des Triglyceridgehaltes zu einzelnen bzw. unterschiedlichen Lipoproteinfraktionen eine aussagekräftige Risikobeurteilung zuläßt. Sieht man insbesondere die LDL-Triglycerid-Konzentration als besonders aussagekräftig für die Prävention der koronaren Herzkrankheiten an, so ist gerade die routinemäßige Erfassung bzw. Bestimmung der LDL-Triglyceride erwünscht.

Der Erfindung liegt deshalb die Aufgabe zugrunde, ein ein-30 faches, schnelles und zuverlässiges Verfahren zur Bestimmung von in Lipoprotein enthaltenem Triglycerid zur Verfügung zu stellen, wobei eine möglichst gute Selektivität hinsichtlich der einzelnen Lipoproteinfraktionen, insbesondere hinsichtlich des diagnostisch besonders aussagekräftigen LDL-Triglyceridgehalts, ermöglicht wird.

PCT/EP98/08253

Diese Aufgabe wird durch ein Verfahren zur Bestimmung von in Lipoprotein enthaltenem Triglycerid mit den folgenden Maßnahmen gelöst:

- a) Umsetzen von Triglycerid-haltigem Lipoprotein mit einem nicht-ionischen oberflächenaktiven Mittel, welches aus einem Block-Copolymeren von Propylenoxid und Ethylenoxid aufgebaut ist, und
 - b) Durchführen einer Triglycerid-Bestimmungsmethode.

Weitere Gegenstände der vorliegenden Erfindung bestehen in einem zur Durchführung dieses vorstehend genannten Verfahrens besonders angepaßten Diagnostik-Produkts gemäß Anspruch 18, sowie in der Verwendung des vorstehend genannten Verfahrens

bzw. des Diagnostik-Produkts zur In-vitro-Diagnose von Gefäßerkrankungen gemäß Anspruch 34.

Erfindungsgemäß wurde überraschend festgestellt, daß der Einsatz von aus Polypropylenoxid-Einheiten und Polyethylenoxid-Einheiten aufgebauten Block-Copolymeren als ein 20 besonderer Typ von nicht-ionischen oberflächenaktiven Mitteln eine ausgezeichnete Selektivität der Triglycerid-Bestimmung in Bezug auf eine einzige oder bestimmte Klassen von Lipoproteinfraktionen zuläßt. Eine besonders hohe Selektivität durch den Einsatz der Polyoxypropylen-Polyoxyethylen-Block-25 Copolymeren (im folgenden POP-POE abgekürzt) wird gegenüber der LDL-Lipoproteinfraktion erhalten, so daß das erfindungsgemäße Verfahren zur selektiven Bestimmung von LDL-Triglycerid besonders gut geeignet ist. Gerade eine solche Selektivität zur Bestimmung von Triglycerid aus LDL-30 Lipoprotein macht die Diagnostik für das hier betreffende Gebiet besonders aussagekräftig. Ein besonderer Vorteil der Erfindung besteht darin, daß die Differenzierung nach Lipoproteinfraktionen aus homogener 35 Lösung erfolgt. Eines speziellen Fraktionierungsschrittes, wie es nach den herkömmlichen, eingangs beschriebenen

Verfahren erforderlich war, ist daher im erfindungsgemäßen Verfahren nicht mehr notwendig. Insbesondere ist kein Fällungsschritt zur Abtrennung bestimmter Lipoproteinfraktionen erforderlich, so daß die Bestimmung von Triglycerid ohne Zentrifugationsschritt erfolgen kann.

Da ferner durch den Einsatz des speziellen nicht-ionischen oberflächenaktiven Mittels eine Trübung der homogenen Lösung vermieden werden kann, ist es möglich, die Triglyceridmenge aus der selektiv solubilisierten Lipoproteinfraktion auf einfache und schnelle Weise direkt zu bestimmen und zu quantifizieren. Dies macht das erfindungsgemäße Verfahren als leicht automatisierbares System besonders gut der Routinediagnostik zugänglich.

Als Grundlage für diese vorteilhaften Wirkungen wird 15 vermutet, daß der Einsatz von POP-POE als nicht-ionisches oberflächenaktives Mittel ein selektives Solubilisieren bestimmter Lipoproteinfraktionen ermöglicht, so daß das ursprunglich mit dieser Lipoproteinfraktion assoziierte Triglycerid gegenüber den Bestimmungs- und Nachweisreagentien 20 für Triglycerid zugänglich und reaktiv gemacht wird, wohingegen andere Lipoproteinfraktionen weniger stark bis gar nicht solubilisiert werden und somit das dort enthaltene Triglycerid einer Bestimmung und Quantifizierung nicht zugänglich ist. Die Selektivität gegenüber den einzelnen 25 Lipoproteinfraktionen kann je nach Wunsch über die Zusammensetzung des POP-POE-Block-Copolymeren eingestellt werden. Berücksichtigt man, daß ein derartiges Block-Copolymer aus einem relativ hydrophilen Block A mit Ethylenoxid-Einheiten und einem relativ hydrophoben Block B mit 30 Propylenoxid-Monomeren aufgebaut sind, lassen sich durch Variation der Blockeinheiten, sowohl innerhalb der jeweiligen Blockeinheit A bzw. B als auch im Verhältnis dieser Einheiten zueinander, bestimmte Block-Copolymere herausbilden, die dann eine gewünschte Selektivität zur Solubilisierung eines spezi-35 fischen Lipoproteins oder einer Gruppe zweier Lipoprotein- 10

15

klassen erzeugen. Geeignete Einflußgrößen sind hierbei der Polymerisationsgrad bzw. die Polymerisationslänge innerhalb der einzelnen Blockeinheiten A oder B und die Anordnung und Proportionierung der Blockeinheiten zum Gesamtcopolymeren. Ein Gesamtüberblick über Block-Copolymere von Propylenoxid und Ethylenoxid, woraus die dann zur Solubilisierung einzelner Lipoproteinfraktionen geeigneten Materialien ausgewählt werden können, ergibt sich aus den Übersichtsartikeln von I.R. Schmolka in J. Am. Oil Chem. Soc. 54, S. 110 (1977), M.A. Plant in R.D. Karsa (Hrg.): "Industrial Applications of Surfactants", The Royal Society of Chemistry, London, S. 318-332 (1986) und K. Kosswig in "Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry", Vol. A 25, S. 747-817, "Surfactants", insbesondere Kapitel 10.1 (1994), wobei letztgenannte Literaturstelle auch eine Liste der in Frage

kommenden Hersteller angibt.

out and the

Da die diagnostische Aussagekraft durch eine selektive Bestimmung von LDL-assoziiertem Triglycerid besonders gut ist, werden im folgenden die POP-POE-Block-Copolymermateria-20 lien näher beschrieben, die sich durch eine ausgezeichnete Selektivität der Solubilisierung von LDL und der damit zusammenhängenden Zugänglichmachung von LDL-assoziiertem Triglycerid gegenüber Bestimmungs- und Nachweisreagentien auszeichnen. 25 Nach dieser bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung besteht das Block-Copolymer aus einem Triblock-Copolymeren A-B-A von Polyoxyethylen-Blöcken A und einem zentralen Polyoxypropylen-Block B. Es hat sich herausgestellt, daß sich eine besonders hohe Selektivität zur 30 Bestimmung von LDL-Triglycerid dann ergibt, wenn das Molekulargewicht des POP-POE-Triblockpolymeren A-B-A im Bereich von 1.000 bis 8.000 liegt. Ferner wirkt sich besonders günstig die Beachtung des Verhältnisses aus dem zentralen hydrophoben Blockbestandteil B zu den endständigen 35 hydrophilen Blockbestandteilen A aus. Es wurde festgestellt,

daß die Selektivität zur Solubilisierung von LDL-Triglycerid besonders gunstig ist, wenn die molekulare Teilmasse des Polyoxypropylen-Blocks B bezüglich des gesamten Triblock-Copolymeren A-B-A im Bereich von 75 bis 95%, insbesondere von 85 bis 95 % liegt. Es wird angenommen, daß im Falle der Beachtung der vorstehenden Bedingungen das Hydrophilizitäts/Lipophilizitäts-Gleichgewicht (HLB) so eingestellt ist, daß die Struktur in der LDL-Fraktion destabilisiert wird, während die Strukturen in den anderen Lipoproteinfraktionen (HDL, VLDL und CM) relativ stabil bleiben, und somit die dort enthaltenen Triglyceride zur Bestimmung nicht oder zu einem geringeren Ausmaß zur Verfügung stehen. Folglich ergibt sich aus den vorstehend genannten Erkenntnissen, daß mit der mit der Zunahme der molekularen Massenfraktion des POP-Blocks B einhergehenden Hydrophobizität die Selektivität gegenüber LDL-Triglycerid erhöht wird.

10

15

20

Die Menge des POP-POE-Blockcopolymeren in einem zur Umsetzung mit einer Triglycerid-Lipoprotein-haltigen Probe formulierten Reagens liegt geeigneterweise im Bereich von 0,001 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise von 0,01 bis 5 Gew.-% und insbesondere von 0.1 bis 1 Gew.-%.

Darüber hinaus wurde festgestellt, daß sich die Selektivität gegenüber einzelnen Lipoproteinfraktionen dadurch steigern läßt, daß im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens die Lipoprotein-haltigen Proben ferner mit Mitteln zur Aggregation von Lipoproteinfraktionen umgesetzt werden. Der Grund für diese Selektivitätssteigerung durch Aggregationsmittel wird darin vermutet, daß die Lipoproteinfraktionen, die von dem entsprechend ausgewählten POP-POE-Material weniger stark solubilisiert werden, durch die Aggregation zusätzlich stabilisiert werden.

35 Beispiele geeigneter Mittel zur Aggregation von Lipoproteinfraktionen schließen Heparin oder dessen Salz, Phosphorwolfram-Säure oder deren Salz, Dextran-Schwefelsäure oder deren Salz, Polyethylenglycol, sulfatisiertes Cyclodextrin oder dessen Salz, sulfatisiertes Oligosaccharid oder dessen Salz sowie Mischungen davon ein. Beispiele von Cyclodextrin schließen α -Cyclodextrin, β -Cyclodextrin und γ -Cyclodextrin ein. Beispiele für das Oligosaccharid schließen Maltotriose, Maltotetraose, Maltopentaose, Maltohexaose und Maltoheptaose ein. Als Salze dienen beispielsweise die Natrium-, Kalium-, Lithium-, Ammonium- und Magnesium-Salze.

10

15

20

25

Ein bevorzugtes Aggregationsmittel ist Cyclodextrin oder Cyclodextrin-Derivat. Insbesondere beim Einsatz von sulfatisiertem α -Cyclodextrin hat sich auf vorteilhafte Weise gezeigt, daß die Selektivität hinsichtlich LDL-assoziiertem Triglycerid verbessert wird. Ein weiteres bevorzugtes Aggregationsmittel ist Dextran-Schwefelsäure bzw. dessen Salz Dextransulfat. Wieder im Hinblick auf die erfindungsgemäß bevorzugte Selektivität gegenüber LDL-Triglycerid wurde gefunden, daß insbesondere eine Kombination von sulfatisiertem α -Cyclodextrin mit Dextransulfat eine gesteigerte Wirkung aufwies. Zur Unterstützung bzw. Stabilisierung der Aggregation der Lipoproteinfraktionen, die durch das spezielle POP-POEoberflächenaktive Mittel nicht spezifisch solubilisiert werden sollen, sollten ferner neben dem Aggregationsmittel Salze von zwei-wertigen Metallionen eingesetzt werden.

Die Mengen der ggf. einzusetzenden Aggregationsmittel bzw.

der Salze zwei-wertiger Metallionen können auf den jeweiligen
Fall unter Beachtung der gewünschten Selektivität hinsichtlich einzelner Lipoproteinfraktionen sowie der Art des
Aggregationsmittels angepaßt werden. Die bevorzugte Gehaltsuntergrenze ist dabei durch einen gewünschten und spürbaren
Stabilisierungseffekt festgelegt, während die bevorzugte

Beispiele geeigneter 2-wertiger Metallionen sind Magnesium, Mangan, Calcium, Nickel und Cobalt, bevorzugt ist Magnesium.

mM.

Gehaltsobergrenze durch die Vermeidung einer Eintrübung und insbesondere die Vermeidung von Präzipitationen festgelegt ist, was eine direkte Triglycerid-Bestimmung aus homogener Lösung verhindern würde.

5 Geeignete Gehaltsmengen der vorstehend genannten Bestandteile in einem entsprechend formulierten Reagens liegen in folgenden Bereichen: 0,02 bis 10 mM Heparin mit einem Molekulargewicht von 5.000 bis 20.000 oder dessen Salz, 0,1 bis 10 mM Phosphorwolfram-Säure mit einem Molekulargewicht von 4.000 -10 bis 8.000 oder dessen Salz, 0,01 bis 5 mM Dextran-Schwefelsäure bei einem Molekulärgewicht von 10.000 bis 500.000 oder 0,1 bis 20 mM Dextran-Schwefelsaure bei einem Molekulargewicht von 1.000 bis 10.000 bzw. deren Salze, 0,3 bis 100 mM Polyethylenglycol (PEG) mit einem Molekulargewicht von 4.000 15 bis 25.000, 0,1 bis 50 mM sulfatisiertes Cyclodextrin mit einem Molekulargewicht von 1.000 bis 3.000 bzw. dessen Salz, 0,1 bis 50 mM sulfatisiertes Oligosaccharid mit einem Molekulargewicht von 400 bis 3.000 oder dessen Salz, sowie Mischungen davon. Bevorzugt sind 0,03 bis 1 mM Heparin mit 20 einem Molekulargewicht von 14.000 bis 16.000 oder dessen Salz, 0,1 bis 3 mM Phosphorwolframsaure mit einem Molekulargewicht von 5.000 bis 7.000 oder dessen Salz, 0,01 bis 5 mM Dextransulfat mit einem Molekulargewicht von 150.000 bis 250.000 oder dessen Salz, 0,1 bis 10 mM Dextranschwefelsäure 25 mit einem Molekulargewicht von 1.000 bis 5.000 oder dessen Salz, 1,0 bis 50 mM PEG mit einem Molekulargewicht von 5.000 bis 22.000, 0,1 bis 10 mM sulfatisiertes Cyclodextrin mit einem Molekulargewicht von 1.000 bis 2.000 oder dessen Salz, 0,1 bis 10 mM sulfatisiertes Oligosaccharid mit einem 30 Molekulargewicht von 400 bis 2.000 oder dessen Salz, sowie Mischungen davon. Die Konzentration des Salzes von divalenten Metallionen beträgt geeigneterweise 0,1 bis 50 mM, vorzugsweise 1 bis 5

- 10

15

30

35

Die weitere Maßnahme b) des erfindungsgemäßen Verfahrens besteht in der Durchführung einer Triglycerid-Bestimmungsmethode. Hierfür können an sich bekannte und beispielsweise die in den eingangs genannten, herkömmlichen Lipoprotein-Triglycerid-Bestimmungsverfahren eingesetzten Bestimmungsmethoden angewandt werden. Dabei wirkt sich der Einsatz der üblicherweise durchgeführten enzymatischen Bestimmungsmethoden für das erfindungsgemäße Konzept vorteilhaft aus. Denn die dafür eingesetzten Enzyme vermögen einerseits das Triglycerid in den spezifisch destabilisierten bzw. solubilisierten Lipoproteinfraktionen zu erreichen und damit zu reagieren (was in erster Linie die enzymatische Spaltung von Triglycerid unter Bildung von Glycerin betrifft), wohingegen die nicht vorrangig solubilisierten und ggf. durch Aggregationsmittel zusätzlich stabilisierten Lipoproteinfraktionen das dort assoziierte Triglycerid vor der enzymatischen Reaktion schutzen.

Das enzymatische Spalten erfolgt zweckmäßigerweise mit Hilfe 20 von Lipase oder einer Esterase. Das dadurch freigesetzte Glycerin kann durch enzymatische photometrische Tests und insbesondere mittels Farb-Nachweisreaktionen bestimmt und quantifiziert werden. Ein Überblick über kommerziell erhältliche Tests zur Durchführung der Triglycerid-Bestimmung wird 25 gegeben von A. Bruckner und M. Moret in J. Clin. Chem. Clin. Biochem., Vol. 21, S. 97-106 (1983).

41 172 1

Erfindungsgemäß hat sich eine Bestimmungsmethode als besonders sensitiv erwiesen, die darin besteht, daß das wie zuvor beschrieben freigesetzte Glycerin bestimmt wird durch enzymatische Reaktion mit den Enzymen Glycero-Kinase und Glycerol-3-Phosphat-Dehydrogenase, wodurch ein reduzierter Akzeptor von Reduktons-Oxidations-Äquivalenten, wie NAD oder FMN, gebildet wird, welcher dann seinerseits durch eine Nachweisreaktion bestimmt wird.

WO 99/31512

ll Als empfindliche Nachweisreaktion empfiehlt sich die Durchführung einer Farbreaktion, bei der der reduzierte Akzeptor von Reduktions-/Oxidationsaquivalenten wie NADH bzw. FMNH2 über einen Elektronenkoppler ein Farbstoff reduziert wird, dessen reduzierte Form photometrisch durch die entsprechende Absorptionswellenlänge bestimmt werden kann. Als Elektronenkoppler eignet sich beispielsweise das Enzym Diaphorase oder das synthetische Phenacinmethosulfat. Beispiele von Farbstoffen sind Tetrazoliumsalze, wie Tetrazolium-Blau, Nitroblau-Tetrazolium (NBT), Tetrazolium-Violett, Tetrazolium-10 Purpur und 2-(p-Iodphenyl)-3-(p-nitrophenyl)-5-phenyl Tetrazoliumchlorid (INT). Diese Farbstoffe reagieren unter Formazanbildung zu Farbstoffen, welche bei der entsprechenden Absorptionswellenlänge photometrisch bestimmt und quantifiziert werden können, im Fall von NBT oder INT beispielsweise 15 bei 570 nm. Andere Beispiele, insbesondere im Hinblick auf eine hohe Sensitivität, schließen fluorometrische und luminometrische Bestimmungen ein.

20

Eine weitere Sensitivitätssteigerung im Zusammenhang mit der Durchführung der Triglycerid-Bestimmungsmethode wird dadurch erhalten, daß die enzymatische Reaktion mit dem freigesetzten Glycerin zusätzlich den Einsatz der Enzyme Triosephosphat25 Isomerase und Glyceraldehyd-3-Phosphat-Dehydrogenase einschließt. Die Sensitivitätssteigerung ergibt sich dadurch, daß pro freigesetztem Molekül Glycerin nicht nur ein, sondern zwei Moleküle reduzierter Reduktions-/Oxidationsäquivalent erzeugt werden. Dadurch stehen entsprechend pro freigesetztem Glycerinmolekül zwei Moleküle reduzierter Reduktions-/Oxidationsäquivalente, wie NADH und FADH, zur Verfügung, was folglich auch die Nachweis-Sensitivität verdoppelt.

Ein besonderer Vorteil der Erfindung ergibt sich daraus, daß sowohl die Umsetzung von Triglycerid-haltigem Lipoprotein mit dem speziellen POP-POE oberflächenaktiven Mittel (Maßnahme



a)) als auch die Durchführung der Triglycerid-Bestimmungsmethode (Maßnahme b)) gleichzeitig ablaufen gelassen werden können. Dadurch wird das herkömmlich notwendige zweistufige Verfahren auf ein einstufiges Verfahren reduziert. Ferner sind keine arbeits- und zeitraubenden Fraktionierungsschritte mehr erforderlich; die Inkubation gemäß Maßnahme a) und die Triglycerid-Bestimmung gemäß Maßnahme b) können gleichzeitig oder zumindest zeitlich überlappend in einem Ansatz erfolgen. Wird gemäß der bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung zur Selektivitätssteigerung ein Mittel zur Aggre-10 gation von Lipoproteinen und ggf. ferner das Salz von zweiwertigen Metallionen verwendet, so hat es sich jedoch als zweckmäßig erwiesen, zunächst diese Bestandteile mit der zu bestimmenden Probe kurz zu inkübieren (beispielsweise für ein paar Minuten), und erst danach zu diesem Ansatz das spezielle 15 POP-POE oberflächenaktiven Mittel sowie die Reagentien zur Triglycerid-Bestimmung zuzugeben. Nach einer weiteren Inkubationszeit von einigen Minuten kann dann die entsprechende Detektion, beispielsweise die beschriebene photometrische Bestimmung, erfolgen. 20

Die Inkubation zur selektiven Zugänglichmachung bzw.
Freisetzung von Triglycerid aus spezifischen Lipoproteinfraktionen sowie die gleichzeitige bzw. anschließende

25 Durchführung der Triglycerid-Bestimmungsmethode erfolgt in
einem geeigneten Puffersystem, welches vorzugsweise einen pHBereich von 5 bis 9 und insbesondere von etwa 6,5 bis 9
puffert. Geeignet ist beispielsweise ein Glycilglycin-Puffer
oder ein Tris-Puffer in einer Konzentration von 5 bis 500 mM.

Für die enzymatischen Reaktionen werden darüber hinaus geeigneterweise ein Donor energiereicher Phosphatgruppen, wie
ATP (z.B. 0,1 mM bis 50mM ATP), ein Calciumionen-Chelator wie
EDTA (z.B. 0 bis 5 mM EDTA) und Magnesiumsalz wie MgCl₂ (z.B.
1 mM bis 50 mM) eingesetzt.

Zur praktischen Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens wird die Triglycerid-assoziierte, Lipoprotein-haltige biologische Probe, die in der Regel aus einer Blutprobe (Serum oder Plasma) oder einer Urinprobe besteht, unter einer angemessenen Verdünnung, die etwa im Bereich von 0,1:100 bis 10:100 und insbesondere im Bereich von 0,5:100 bis 2:100 liegt, mit dem die zuvor beschriebenen Bestandteile enthaltenden Reagens gemischt. Beim bevorzugten Einsatz der Aggregationsmittel und ggf. der zwei-wertigen Metallionen wird zunächst eine Verdünnungsmischung mit dem diese Bestandteile enthaltenen Reagens in der zuvor beschriebenen Weise hergestellt und kurz inkubiert, wonach dann das Reagens mit den für die Maßnahmen a) und b) beschriebenen Mitteln zugegeben wird.

- 10

15

30

Die Erfindung stellt ferner einen zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens besonders angepaßtes Diagnostik-Produkt zur Verfügung, welches - in mindestens einem Reagens des Diagnostik-Produkts - als Bestandteil a) (entsprechend Verfahrensmaßnahme a)) das zuvor beschriebene, spezielle oberflächenaktive Mittel sowie als Bestandteil b) (entsprechend Verfahrensmaßnahme b)) das bzw. die beschriebene(n) Mittel zur Bestimmung von Triglycerid umfaßt. Hinsichtlich der Beschreibung des Bestandteils a) sowie des Bestandteils b) kann auf die obige Beschreibung der entsprechenden Verfahrensmaßnahmen verwiesen werden.

Damit in vorteilhafter Weise die Inkubation mit dem oberflächenaktiven Mittel und die Inkubation zur Triglycerid-Bestimmung gleichzeitig ablaufen, ist das Diagnostik-Produkt vorzugsweise als Kit ausgestaltet, und die Bestandteile a) und b) sind dabei in einem Reagens oder zwei Reagenzien des Diagnostik-Kits zusammengefaßt.

35 In einer bevorzugten Ausgestaltung des Diagnostik-Produkts enthält dieses ferner als weiteren Bestandteil Mittel zur Aggregation von Lipoproteinfraktionen sowie ggf. ein Salz zwei-wertiger Metallionen. Auch insoweit kann auf die obige Beschreibung Bezug genommen werden. Das bzw. die Mittel zur Aggregation und ggf. das Salz zwei-wertiger Metallionen ist bzw. sind vorzugsweise in einem Reagens des Diagnostik-Kits enthalten, welches von dem die vorstehend genannten Bestandteile a) und b) umfassenden Reagens verschieden ist. Dies erlaubt das oben beschriebene, vorteilhafte Vorziehen der Inkubation der zu bestimmenden Probe mit den stabilisierenden Aggregationsmitteln, bevor das Umsetzen mit dem speziellen oberflächenaktiven Mittel und die ggf. gleichzeitige Durchführung der Triglycerid-Bestimmung angeschlossen wird.

10

- Die vorliegende Erfindung zeichnet sich durch eine hohe Selektivität gegenüber Lipoproteinfraktionen in homogener, flüssiger Phase aus. Dies gilt insbesondere für die selektive Bestimmung von LDL-Triglycerid unter den oben beschriebenen Bedingungen.
- Bei einem Vergleich mit herkömmlichen Bestimmungsverfahren wurde festgestellt, daß die durch die Erfindung erhaltenen Ergebnisse sehr gut mit denjenigen des Stands der Technik korrelieren. Jedoch reicht erfindungsgemäß eine kleine Menge der zu untersuchenden Probe aus, und das spezifische Lipoprotein-assoziierte Triglycerid kann in kurzer Zeit von bereits wenigen Minuten bestimmt werden. Ferner kann die Bestimmung direkt aus der homogenen Phase erfolgen, so daß zweistufige Prozesse, die aufwendige Fraktionierungsschritte einschließen, nicht mehr erforderlich sind.

Die vorliegende Erfindung eignet sich daher ausgezeichnet für die einfache und zuverlässige Routinediagnostik und dürfte leicht einer Automatisierung zugänglich sein. Als diagnostische Möglichkeit bietet sich in erster Linie der Einsatz des erfindungsgemäßen Verfahrens bzw. Diagnostik-Produkts zur Invitro-Diagnose oder Risikoerfassung von Gefäßerkrankungen an. In diesem Zusammenhang sind insbesondere zu nennen die Erfassung von LDL-Triglyceriden als universeller Risikoindikator für die koronare Herzkrankheit, ferner für die diabetische Makro- und Mikro-Angiopathie und als Indikator für atypisch zusammengesetzte LDL (Typ III Hyperlipoproteinämie nach Fredrickson).

Die Erfindung wird nachstehend anhand folgender Beispiele näher erläutert.

.10

Beispiel 1

Zur selektiven Bestimmung von LDL-Triglycerid wurde zunächst ein Reagens mit folgenden Bestandteilen formuliert.

15

POP-POE-Triblock-Copolymer, Molekulargewicht 4.500, POP-Anteil 90 Gew.-%:0,1 Gew.-%

Lipase: 10 kU/l

Glycerokinase: 4,8 kU/l

20 Glycerol-3-Phosphat-Dehydrogenase: 48 kU/l

Triosephosphat-Isomerase: 300 kU/l

Glyceraldehyd-3-Phosphat-Dehydrogenase: 24 kU/l

Diaphorase: 4,8 kU/l

ATP: 5 mM

25 NAD: 5 mM

EDTA: 0,5 mM

4-NBT: 3 mM

Glycylglycin-Puffer: (pH 7,5): 0,2 M, auf 100 Gew.-%

aufgefüllt.

30

Zu 400 μ L dieses Reagens wurden 4 μ L einer Serumprobe zugegeben und für 5 min bei 37 °C inkubiert. Der sich zu diesem Zeitpunkt gebildete Farbstoff wurde bei 570 nm photometrisch bestimmt.

35 Zur Quantifizierung wurde daneben eine Standardisierungsmessung durchgeführt. Hierfür wurde eine definierte Menge von WO 99/31512 PCT/EP98/08253

durch Ultrazentrifugation isoliertem LDL-Triglycerid vorgegeben (5 g/l) und mit isotonischer Kochsalzlösung (0,9 Gew.-%) in einer festgelegten Verdünnungsreihe bis zu einer Verdünnung von 1:10 verdünnt. Die jeweiligen Verdünnungen wurden analog zur zuvor beschriebenen Vorschrift gemessen. Es ergab sich innerhalb der angelegten Verdünnungsreihe eine lineare Standardkurve.

Ferner wurde zur spezifischen Quantifizierung von LDL-Triglycerid aus der Serumprobe das Gesamt-Triglycerid bestimmt unter Verwendung eines kommerziell erhältlichen Serum-Triglycerid-Tests.

Bei einem Vergleich mit herkömmlichen, zweistufigen Bestimmungsverfahren wie der Ultrazentrifugation und der Präzipitationstechnik ergaben sich ausreichend übereinstimmende Werte durch das erfindungsgemäße Verfahren.

Beispiel 2

20

- 10

Beispiel 1 wurde auf die gleiche Weise wiederholt mit der Ausnahme, daß anstelle des dort eingesetzten POP-POE-Block-Copolymeren ein solches mit einer molekularen Teilmasse des POP-Blocks bezüglich des gesamten Block-Copolymeren von

70 Gew.-% verwendet wurde. Das erhaltenen Ergebnis zeigte, daß zwar die Reaktivität der Triglycerid-Bestimmung hinsichtlich der spezifischen LDL-Art ebenso gut war wie im Beispiel 1, daß jedoch eine - wenn auch geringe - Reaktivität gegenüber anderen Lipoprotein-Arten zu beobachten war. Folglich war die Selektivität hinsichtlich

der LDL-Triglycerid-Bestimmung zwar immer noch praktisch akzeptabel, jedoch etwas schlechter als im Beispiel 1.

Beispiel 3

Zunächst wurde ein erstes Reagens mit den folgenden Bestandteilen formuliert:

Sulfatisiertes α-Cyclodextrin: 0,5 mM

Dextransulfat (Molekulargewicht 200.000): 1 mM

MgCl₂: 2,5 mM

Glycylglycin-Puffer (pH 7,2): 0,2 M, auf 100 Gew.-%

aufgefüllt.

10

25

Zur Durchführung der spezifischen LDL-Triglycerid-Bestimmung wurden 4 µL der Serumprobe zu 300 µL dieses Reagens zugegeben, und die Mischung wurde für 5 min bei 37 °C inkubiert. Dann wurden 100 µL eines zum Beispiel 1 analogen Reagens, wobei die Konzentration der Reagensbestandteile außer derjenigen des Puffers viermal höher war, zugesetzt und wieder für 5 min inkubiert. Die Messung des LDL-Triglycerids, der Vergleich zu der Standardkurve und die Gesamt-Serumtriglycerid-Messung erfolgte auf die gleiche Weise wie im Beispiel 1 beschrieben.

Die erhaltenen Resultate ergaben eine noch bessere Übereinstimmung mit den herkömmlichen, zweistufigen Triglycerid-Bestimmungsverfahren und somit eine noch bessere Selektivität der LDL-Triglycerid-Bestimmung.

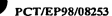
Patentansprüche

- Verfahren zur Bestimmung von in Lipoprotein enthaltenem Triglycerid mit den folgenden Maßnahmen:
- a) Umsetzen von Triglycerid-haltigem Lipoprotein mit einem nicht-ionischen oberflächenaktiven Mittel, welches aus einem Block-Copolymeren von Propylenoxid und Ethylenoxid aufgebaut ist, und
- b) Durchführen einer Triglycerid-Bestimmungsmethode.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es zur selektiven Bestimmung von LDL-Triglycerid dient.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß es in homogener Lösung erfolgt.
- 4. Verfahren nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß als Block-Copolymer ein A-B-A Triblock-Copolymer von Polyoxyethylen-Blöcken A und zentralem Polyoxypropylen-Block B verwendet wird.
- 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß zur selektiven Bestimmung von LDL-Triglycerid das

30

Molekulargewicht des Polyoxypropylen/Polyoxyethylen-Triblock-Copolymeren A-B-A im Bereich von 1000 bis 8000 liegt.

- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die molekulare Teilmasse des Polyoxypropylen-Blocks B bezüglich des gesamten Triblock-Copolymeren A-B-A im Bereich von 75 bis 95 Gew.-% liegt.
- 7. Verfahren nach einem der vorangehenden Ansprüche,
 10 dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung gemäß Maßnahme a)
 und die Triglycerid-Bestimmung gemäß Maßnahme b) gleichzeitig
 erfolgen.
 - 8. Verfahren nach einem der vorangehenden Ansprüche,
 15 dadurch gekennzeichnet, daß die Triglycerid-haltigen
 Lipoproteine ferner mit Mitteln zur Aggregation von
 Lipoproteinfraktionen umgesetzt werden.
 - 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß 20 als Mittel zur Aggregation von Lipoproteinfraktionen Cyclodextrin oder Cyclodextrin-Derivat verwendet wird.
 - 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß sulfatisiertes α -Cyclodextrin verwendet wird.
 - 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 8 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß ggf. zusätzlich Dextran-Schwefelsäure bzw. dessen Salz als Mittel zur Aggregation von Lipoproteinfraktionen verwendet wird.
 - 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 8 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung mit dem Aggregationsmittel in Gegenwart von zwei-wertigen Metallionen erfolgt.



- 20
 13. Verfahren nach einem der Ansprüche 8 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung mit dem Aggregationsmittel vor den Maßnahmen a) und b) erfolgt.
- 5 14. Verfahren nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Bestimmung von Triglycerid gemäß Maßnahme b) das enzymatische Spalten von Triglycerid und das Bestimmen des dadurch freigesetzten Glycerins umfaßt.
- 10 15. Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß das enzymatische Spalten mithilfe von Lipase oder einer Esterase erfolgt.
 - 16. Verfahren nach Anspruch 14 oder 15, dadurch

 gekennzeichnet, daß das freigesetzte Glycerin bestimmt wird
 durch enzymatische Reaktion mit den Enzymen Glycero-Kinase
 und Glycerol-3-Phosphat-Dehydrogenase, wodurch ein
 reduzierter Akzeptor von Reduktions-/Oxidationsäquivalenten
 gebildet wird, welcher durch eine Nachweisreaktion bestimmt
 wird.
 - 17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß der enzymatischen Reaktion ferner die Enzyme Triosephosphat-Isomerase und Glyceraldehyd-3-Phosphat-Dehydrogenase zugesetzt wird.
 - 18. Diagnostik-Produkt zur Bestimmung von in Lipoprotein enthaltenem Triglycerid mit folgenden Bestandteilen:
 - a) ein nicht-ionisches oberflächenaktives Mittel, welches aus
 30 einem Block-Copolymeren von Propylenoxid und Ethylenoxid aufgebaut ist, und
 - b) Mittel zur Bestimmung von Triglycerid.
 - 19. Diagnostik-Produkt nach Anspruch 18, dadurch35 gekennzeichnet, daß es zur selektiven Bestimmung von LDL-Triglycerid dient.

10

20

25

- 20. Diagnostik-Produkt nach Anspruch 18 oder 19, dadurch gekennzeichnet, daß der Bestandteil a) als Block-Copolymer ein A-B-A Triblock-Copolymer von Polyoxyethylen-Blöcken A und zentralem Polyoxypropylen-Block enthält.
- 21. Diagnostik-Produkt nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß zur selektiven Bestimmung von LDL-Triglycerid das Molekulargewicht des Polyoxypropylen/Polyoxyethylen-Triblock-Copolymeren A-B-A im Bereich von 1000 bis 8000 liegt.
- Diagnostik-Produkt nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß die molekulare Teilmasse des
 Polyoxypropylen-Blocks B bezüglich des gesamten Triblock-Copolymeren A-B-A im Bereich von 75% bis 95 Gew.-% liegt.
 - 23. Diagnostik-Produkt nach einem der Ansprüche 18 bis 22, dadurch gekennzeichnet, daß die Bestandteile a) und b) in einem Reagens eines Diagnostik-Kits zusammengefaßt sind.
 - 24. Diagnostik-Produkt nach einem der Ansprüche 18 bis 23, dadurch gekennzeichnet, daß es als weiteren Bestandteil Mittel zur Aggregation von Lipoproteinfraktionen enthält.
 - 25. Diagnostik-Produkt nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, daß als Mittel zur Aggregation von Lipoproteinfraktionen Cyclodextrin oder Cyclodextrin-Derivat enthalten ist.
 - 26. Diagnostik-Produkt nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, daß sulfatisiertes α -Cyclodextrin enthalten ist.
- 35 27. Diagnostik-Produkt nach einem der Ansprüche 24 bis 26, dadurch gekennzeichnet, daß ggf. zusätzlich Dextran-

Schwefelsäure bzw. dessen Salz als Mittel zur Aggregation von Lipoproteinfraktionen enthalten ist.

- 28. Diagnostik-Produkt nach einem der Ansprüche 24 bis 27, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich zu dem Mittel zur Aggregation von Lipoproteinfraktionen zwei-wertige Metallionen enthalten sind.
- 29. Diagnostik-Produkt nach einem der Ansprüche 24 bis 28,
 10 dadurch gekennzeichnet, daß der das bzw. die Aggregationsmittel und ggf. die zwei-wertigen Metallionen enthaltende
 Bestandteil in einem von dem die Bestandteile a) und b)
 enthaltenden Reagens verschiedenen Reagens eines DiagnostikKits enthalten ist.
 - 30. Diagnostik-Produkt nach einem der Ansprüche 18 bis 29, dadurch gekennzeichnet, daß der Bestandteil b) ein Enzym zum Spalten von Triglycerid sowie übliche Mittel zum Bestimmen von Glycerin umfaßt.
 - 31. Diagnostik-Produkt nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß das Enzym zum Spalten von Triglycerid Lipase oder eine Esterase ist.
 - 32. Diagnostik-Produkt nach Anspruch 30 oder 31, dadurch gekennzeichnet, daß das Mittel zur Bestimmung von abgespaltenem Glycerin die Enzyme Glycero-Kinase und Glycerol-3-Phosphat-Dehydrogenase sowie einen reduzierten Akzeptor von Reduktions-/Oxidationsäquivalenten umfaßt.
 - 33. Diagnostik-Produkt nach Anspruch 32, dadurch gekennzeichnet, daß das Mittel zur Bestimmung von Glycerin ferner die Enzyme Triosephosphat-Isomerase und Glyceraldehyd-3-Phosphat-Dehydrogenase umfaßt.

23
34. Verwendung eines Verfahrens nach einem der Ansprüche 1
bis 17 oder eines Diagnostik-Produkts nach einem der
Ansprüche 18 bis 33 zur In-vitro-Diagnose oder
Risikoerfassung von Gefäßerkrankungen.

IPC 6	G01N33/92 C1201/61		
		//	
	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sincation and IPC	
	SEARCHED ocumentation searched (classification system tollowed by classifi	cation symbols)	
IPC 6	GOIN C12Q		
		·	
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in the fields se	earched
Electronic o	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used).
,			
	•	÷	
		·	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
	<u> </u>		
Α	DE 195 20 210 A (H. WIELAND ET	AL)	1-34
	5 December 1996		
	cited in the application see claim 1; examples 1,2		
	See Craim 1, examples 1,2		
A,P	BIOLOGICAL ABSTRACTS,		1-34
	Philadelphia PA USA; abstract no. PREV199800175699,		·
	siehe Zusammenfassung		,
	XP002102847	,	
	& H. SUGIUCHI ET AL.: "Homoger		
	for measuring low-density lipor cholesterol in serum with trib		
	copolymer and alpha-cyclodextr		
	CLINICAL CHEMISTRY,		
	vol. 44, no. 3, 1 March 1998, p		
	522-531, Winston-Salem NC USA		
	Willscoll Salem no Sol		
Fur	rther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
* Special c	categories of cited documents:	"T" later document published after the inte	emational filing date
	nent defining the general state of the art which is not idered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention	eory underlying the
"E" earlier	r document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the	claimed invention
"L" docum	date nent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or canno involve an inventive step when the do	cument is taken alone
which chati	h is cited to establish the publication date of another ion or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in	ventive step when the
"O" docur	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or r means	document is combined with one or ments, such combination being obvious	ore other such docu- ous to a person skilled
	nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent	family
	e edual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
	17 May 1999	01/06/1999	
Name and	d mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2		
]	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fay: (+31-70) 340-3016	Van Bohemen, C	

Information on patent family members

Into tional cation No PCT/EP 98/08253

Patent document cited in search report Publication date Patent family member(s) Publication date

DE 19520210 A 05-12-1996 NONE

Inte Ionale Inzeichen
PCT/EP 98/08253

IPK 6 G01N33/92 C12Q1/61										
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK										
	RCHIERTE GEBIETE									
Recherchier	ner Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	0)								
IPK 6	GO1N C12Q									
	Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen									
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sov	veit diese unter die recherchieften Gebiete	tapor,							
Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)										
-		•								
		·								
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	Talla	Coto Annual Na							
Kategorie*	Bezeichnung der Veröttentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.							
	DE 195 20 210 A (H. WIELAND ET AL	1	1-34							
A	5. Dezember 1996	'								
	in der Anmeldung erwähnt									
	siehe Anspruch 1; Beispiele 1,2	į	•							
A,P	BIOLOGICAL ABSTRACTS,	1-34								
	Philadelphia PA USA;									
	abstract no. PREV199800175699, siehe Zusammenfassung									
	XP002102847	, ,								
	& H. SUGIUCHI ET AL.: "Homogenou for measuring low-density lipopro	s assay tain								
	cholesterol in serum with tribloc	k								
	copolymer and alpha-cyclodextrin	sulfate."								
	CLINICAL CHEMISTRY, Bd. 44, Nr. 3, 1. Mārz 1998, Seit	en								
Ì	522-531,									
	Winston-Salem NC USA									
<u> </u>		Y Siehe Anhang Patentfamille								
entinehmen										
* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der "A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, Amerikung nicht kolfdigert, sondern nur zum Verstähndnis des der										
aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erlindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegend										
"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung die geginnet ist alben. Prioritätsanspruch zweitelhaft er- kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf										
"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindu										
soil oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (we kann nicht als auf erfindentacher) altigkeit berunenn betractres verden, wenn die Veröffentlichtung mit einer oder mehreren anderen										
O' Veröffentlichung, die sich auf eine mundliche Offenberung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist										
A Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeidedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist										
Datum des	Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts									
1	7. Mai 1999	01/06/1999								
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter								
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk									
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Van Bohemen, C								

INTERNATIONALE

. Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Int. Jonald Zeichen
PCT/EP 98/08253

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument Datum der Veröffentlichung Patentfamille Datum der Veröffentlichung

DE 19520210 A 05-12-1996 KEINE

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked.

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Полут

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.